# NOVEL PRODUCTION OF DEXTROROTARY OPTICAL ISOMER OF YM-09730 DIASTEREOMER A

Patent Number: JP61267577

Publication

date:

1986-11-27

Inventor(s):

TAMAZAWA KAZUHARU;; ARIMA HIDEKI;; OKADA MINORU;; ISOMURA YASUO;;

KURAUSU KEI SHIYUMIIGERU;; JIEEMUZU EITSUCHI UIKERU

Applicant(s):

YAMANOUCHI PHARMA CO LTD;; LILLY CO ELI

Requested

Patent:

JP61267577

Application

Number:

JP19860012358 19860122

Priority Number

(s):

JP19850012051 19850124

**IPC** 

Classification:

C07D207/00; C07D207/273; C07D211/00; C07D211/90; C07D401/12

EC

Classification:

Equivalents:

AT297085, T AT390613B, CA1273931, CN1023483B, CN85107590, T DK468385,

□ ES8607284. □ FI83517B. □ FI83517C, FI853697, GR852497. □ IT1221762,

KR9002342, MX260, NO166643B, NO166643C, NO854062

#### Abstract

Data supplied from the esp@cenet database - I2

⑩ 日本国特許庁(JP) @ 特許出願公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-267577

(3)Int Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和61年(1986)11月27日

C 07 D 401/12

7431-4C \*\*

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

69発明の名称

YM-09730のジアステレオマーAの右旋性光学異性体の新規製造

法

②特 顧 昭61-12358

御出 願 昭61(1986)1月22日

優先権主張 發昭60(1985)1月24日發日本(JP)到特願 昭60-12051

⑦発 明 者 沢 玉

— 暗

埼玉県南埼玉郡白岡町大字上野田1013-2

砂発 明 者 有 馬

英 樹

東久留米市野火止3-1-5-201号

郊発 明 者 Œ 稔

東京都品川区東大井6-10-20

⑪出 願 人 山之内製薬株式会社 東京都中央区日本橋本町2丁目5番地1

の出 頭 人 イーライ リリー ア アメリカ合衆国インディアナ州46285, インディアナポリ

ス市イースト マツカーティ ストリート307

ンド カンパニー エ イ アール ホエイル

②代 理 人

弁理士 藤野 清也 外1名

最終頁に続く

# 明福者の浄書(内容に変更なし)

1. 発明の名称

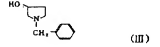
YM-09730 のジアステレオマー Aの右旋性光 学異性体の新規製造法

2. 特許請求の範囲

塩酸塩の融点が 223~230 ℃ (分解) を示す (土) - 2, 6 - ジメチル - 4 - (m - ニトロフェ ニル)- 1、4 - ジヒドロビリジン - 3、5 - ジ カルボン酸 3-(1-ベンジルピコリジンー 3-イルトエステル 5-メチルエステルのジア ステレオマーAの右旋性光学異性体([)または その薬学的に利用できる酸付加塩を製造するに 疑し,

(イ) 太

で示される化合物の右旋性光学異性体と式



で示される化合物の左旋性光学異性体とを反応 させ, 反応生成物から上記右旋性光学異性体([) を得るか、または (ロ) すくなくとも一方がラセ ミ体である化合物(II)と化合物(III)とを反応さ せ、反応生成物からカラムクロマトグラフィー または分別結晶により上記右旋性光学異性体(1) を得ることを特徴とする方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、血管拡張剤として有用な YM-09730 のジアステレオマー人の右旋性光学異性体及び その薬理学的に許容される酸付加塩の新規製造 法に関する。

(発明の背景)

YM-09730 は、化学名を 2,6 - ジメチルー4

ー(mーニトロフェニル)ー1,4 ージヒドロビリジンー3,5 ージカルボン酸ー3 ー(1 ーベンジルピロリジンー3 ーイル)エステルー5 ーメチルエステルと称せられ、つぎの化学標造式で示されるジヒドロビリジンー3,5 ージカルボン酸エステル誘導体である。

YM-09730 は、血管拡張作用かよび血圧降下作用を有し、その作用に持続性があることが報告されている(特許第1137506 号。特公昭 57-30111 号公報)。

YM-09730 は、不斉炭素原子を2個有しており、これらの不斉炭素原子にもとづく異性体が存在することが、立体化学的見地より推定される。しかしながら、この異性体の存在については、前記特許公報には記載がなく、未確認である。

# (解決するための手段)

今回、この新規かつ有用なYM-09730のジアステレオマーAの右旋性光学異性体の製造法について研究した結果、目的とする異性体の収率が高まることを見出し、本発明を完成した。

なお、ジアステレオマーA自体(dt混合物) はその塩酸塩の酸点が 200~206℃を示し、同 180~185℃を示すジアステレオマーBと区別 される。

また、ジアステレオマーAの右旋性光学異性体は、前記の如くその塩酸塩の融点が 223~230 でを示すものである。本発明は、該融点で特定される YM-09730 のジアステレオマーAの右旋性光学異性体又はその薬理学的に許容される酸付加塩の新規製造法を提供するものである。とこに実理学的に許容される酸付加塩としてはしーローリンゴ酸塩などの有機酸塩や塩酸塩などの鉱酸塩である。

本発明者らは、先に YM-09730 のジアステレオマー A とジアステレオマー B とを初めて分離し、ジアステレオマー A がジアステレオマー B および両ジアステレオマーの混合物に比べて格設にすぐれた特有の薬理効果を有していることをつきとめた(特顧昭 59-75998号)。

#### 本発明の化合物(I)は,式(II)

で示される 5 - メトキンカルボニルー 2,6 - ジメチルー 4 - (m - ニトロフェニル) - 1,4 - ジヒドロピリジン - 3 - カルボン酸の左旋性光学異性体またはラセミ体またはそれらの反応性誘導体と、式(III)

で示される。1 - ベンジル・オーヒドコキシピコリジンの左旋性光学異性体またはラセミ体とを反応させることにより製造することができる。

との反応はカルボン酸エステル形成反応であり、一般的に用いられる手法が適宜使用できる。 との反応による立体化学上の反転はない。化合 物(II)の反応性誘導体としては酸クロリド、酸ブロミド等の酸ハライド、酸無水物、混合酸無水物及び活性エステル等が挙げられる。化合物(II)を遊離のカルボン酸のまま使用する場合はジンクロヘキシルカルボジィミド等の縮合剤の存在下に行われる。

反応は、メチレンクロリド、ジメチルホルム アミド等の有機路媒中、冷却下乃至室區下で行 うのが有利である。

出発原料である化合物(II)、化合物(III)のい ずれもが左旋性光学異性体である場合。生光学異性体である右旋性光学異性体である右旋性光学異性体である右旋性光学用 性体だけであるから、抽出、緩縮などの慣れとい がうムクロマトグラフィーを行ってもくと目的 かっん合物(II)、化合物(III)の少なくと目的他の た、化合物である場合は、反応被中には目的の がった。本である場合は、反応を ジーステレオマームの た、た ステレオマームの ステレオマームの ステレオマームの ステレオマーム ステレオマーム

であれば特に制限はない。容離液である酢酸エチルと酢酸との混合比については特に制限はないが、通常酢酸エチルを主体とし、これに少容量の酢酸を混合したものが好ましい、混合比は概ね酢酸エチル30~50×/v に対し、酢酸1~10 v/v 程度が便利であり、酢酸の配合量が低下すると目的化合物の溶出時間が長くなる。

審出速度、処理温度は適宜の条件を採用しかる。 一方、Lー()ーリンゴ酸を用いる方法は、 YM-09730のジアステレオマーAの右旋性光学 異性体のしーコー;ンゴ酸塩が結晶性であり、 分別再結晶によりその光学異性体の分離にも利 用できる。この分別再結晶に使用できる辞설と してはメタノール、エタノール、アセトン、アセトニトリルなどを挙げることができる。

このようにして得られたジアステレオマーAの右旋性光学異性体のレーローリンゴ酸塩はそのままでも医薬として供しうるが、ジアステレオマーAの右旋性光学異性体の酢酸塩などはさらに必要により、塩基で処理して遊離形とした

まれるので、抽出、 優縮などの他にカラムクロマトグラフィー、 分別再結晶を行えば目的物を 単難することができる。

カラムクロマトグラフィーによる分離では、 最初の溶出液よりジアステレオマーAの右旋性 光学異性体、後の溶出液よりジアステレオマー Bの左旋性光学異性体を取得することができる。 担体として使用されるシリカゲルとしてはカラ ムクロマトグラフィーに一般に使用されるもの

後、適当な酸で処理して、好適な他の塩に導く ことができる。

# ( 発明の効果)

本発明の製造法によれば、との新規かつ有用な YM-09730 のジアステレオマー A の右旋性光学異性体を、選択的高収率に製造することができ、産業上の利用価値が極めて大である。

## (実施例)

以下に実施例を掲記し、本発明をさらに詳細に説明する。なお、本発明の原料化合物である化合物(II) および(III) は公知の物質であると認められるが、本発明に適用するに際し、新規、

有用な方法により製造できたので、谷考例に示す。

#### **容考例** 1.

- (1) mーニトロベンズアルデヒド 6.0 4 g, アセト

  酢酸 tertーブチルエステル 6.3 2 g, ピペリジン
  0.1 7 g および酢酸 0.6 mLのベンゼン溶液 2 0 mL

  を共沸脱水装置を用いて 6 時間加熱選流に付す。
  冷後, 水 1 0 mlを加え、ベンゼン層を分取する。
  ベンゼン層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、

  飽和食塩水で順次洗浄した後, 無水湿酸マグネ
  ンウムで乾燥する。溶媒を放圧下省去した後,
  得られる残盗をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付す。 n ーヘキサン:酢酸エチル(5
  :1 容量比)溶出 まり得られる 結晶を n ーヘ
  キサンで洗浄し、無色結晶として 2 ー(m ーニトロベンジリデン)アセト酢酸 tert ブテルエステルの幾何異性体の混合物 5.8 2 g を得る。

  験点 33~36℃。
- (2) (1)で得た 2-(m-=トロペンジリデン) アセト酢酸 tert ブチルエステル 3.5 6 g および3

トロフェニル)-1,4 - ジヒドロピリジン-3 ーカルポン酸(ラセミ体) 1.2 4 g を得る。 融点 203~204で(分解)

#### **券表例 2.**

コーニトロベンズアルデヒド755g,3一丁ミノクロトン酸メチルエステル5.75g およびアセト 酢酸 tert ープチルエステル 7.90g の tert ーブタノール容液25mlを22時間加熱遺硫する。超纖を酸圧下留去し、得られる残濫をトルエン150ml に密解し、10%塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム器をおよび飽和食塩水で順次洗浄を減圧下留去し加状物19.62gを得る。 これをトルエン20mlに耐解し、氷水冷却下25%臭化水素酢酸溶液20mlに商下する。同温度で5分間攪拌した後、氷水20mlに住ぐ。10%水酸化ナトリクム250mlを加え、塩基性とした後トルエン100mlで洗浄する。水層を濃塩酸にて酸性とし、折出する結晶を砂ルで目的とする

ーアミノクロトン酸メチルエステル 1.41 gとをtert ープタノール 7 ml 中 2 0 時間加熱震流に付す。 群媒を滅圧下留去し得られる油状物を n ー へキサンで処理し、目的とする 2,6 ージメチルー 4 ー (mーニトロフェニル)ー1,4 ー ジヒドロビリジンー3,5 ー ジカルボン酸ー3 ー tertープチルエステルー5 ーメチルエステルを黄色結晶として 4.6 g を得る。

敵点 120~122℃

2.6 - ジメチルー4 - (m-=トロフェニル)1.4 - ジヒドロピリジン-3 - カルボン酸(ラセミ体) 4.51 gを得る。なお、光学活性体は、ケミカル アンド ファーマジュチカル プレチン(Chem.
Pharm. Bull.), 28, 2809(1980) に記載の方法により得られる。

# 参考例 3.

(1) d4-1-ペンジル-3-ヒドロキシピロリジン17.7gcD-H-マンデル酸15.2gをアセトン66㎡に加熱溶解し4℃に一夜静置し折出する結晶8.5gを26㎡のアセトンから再結晶して、IS)-H-1-ペンジルー3-ニドロキンピロリジンのD-Hマンデル酸塩5.1gを得る。比旋光度[α]%-45.5°(С=1,メタノール)。更に再結晶をくり返しても比旋光度に変化は無かった。酸点101~102℃。ととに得た(S)-体の塩のN-CH<sub>2</sub>-Phの核磁気共鳴スペクトルは4.03ppm(1重線、2H)に観測され、同一体の4.01ppmにかけるAB型の4重線(J=12.5Hz)

は観測されなかった。

(2) (S) - (H - 1 - ベンジル- 3 - ヒドロキシピロリジンの D - (H - マンデル酸塩 2 2 g をクロロホルム 5 0 ml に 容解し、クロロホルム層を無水炭酸ナトリウム 1 4.4 g の水 9 0 ml の溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、クロロホルムを留去した後減圧蒸留して(S) - (H - 1 - ベンジルー 3 - ヒドロキシピロリジン 1 1.5 g を得る。沸点 1 0 9 ℃ / 0.6 5 mmHg. [α] <sup>50</sup> - 3.7 7°( C = 5、メタノール)。

#### 数考例 4.

(S) - (→ - リンゴ酸 7 5 g をペンジルアミン 7 5 mlと 170℃で 3 時間反応させ(S) - (→ - 1 - ペンジルー 3 - ヒドロキシコハク酸イミド 5.27 g を得た。 敵点 99~101℃; [α] = - 5 1.1°( C ⇒ 1, メタノール)。

無水チトラヒドロフラン 3 4 0 ml に 9.7 3 g の水 業化アルミニウムリチウムを懸膺させ、氷冷下無 水チトラヒドロフラン 2 0 0 ml に懸濁した前記イミ

ラヒドロフラン溶液)5 0 ml 1で 2 - (+) - ピネン 3.4 g を加え、60℃で5時間攪拌する。室温化 冷却し、1ーペンジルー3ーピロリジノン1.75g を加える。盆温で4日間提拌した後、0℃でアセト アルデヒド 1.3 mlを加える。溶媒を減圧留去し、 残液にエーテル20mlを加える。0℃に冷却し、 2ーアミノエタノール 1.5 配を加え攪拌する。生 じた沈殿を产去する。エーテル密放を1N-塩酸 で抽出し、塩酸ಡを炭酸ナトリウムでアルカリ性 とレンクロロメタンで抽出する。抽出液を無水疏 酸マグネシウムで乾燥、濃縮し、粗生成物1.1g を得る。粗生成物を減圧蒸留し精製物 0.6 g を得 た。 那点 106 C / 0.9 mm Hg, ここに得た(S) - 1 - 1 ニベンジルー 3 ニヒドロキシピロリジンはシフト 試薬 [ Eu - T F M C (III)]を加えた3位の水梁の核磁 気共鳴スペクトルから30%エナンチオエクセス (e.e.) であった。

# 実施例 1.

5 -メトキシカルボニルー2,6 - シメチルー4

ド 2 0.5 g を 簡下 した。 3 時間 加熱 還流 したのち, 冷却し, これに 100 g の 研設 ナトリウム・10 水 塩を加えた。 氷冷下, 一夜 攪拌し, 不容物 を 沪 去 し, 戸液を 滅圧下 機 縮して, 残 弦を 滅圧 蒸留 する と, 赤点  $109 \sim 115$ °C /08 mmHg,  $[\alpha]_{D}^{m} = 3.0$ °をも つ(31 - (1) - 1 - ベンジル = 3 - 12 ドロキシビロリ ジン 13.8 g が 得られた。

とのようにして得られた(S) - () 体は、シフト試案[Eu-TFMC(III)]を加えた3位の水素の核磁気共鳴スペクトルから10%のR-())体を含んでいた。との(SI-())体をお考例3の如くにDー())マンデル酸塩とし、3倍容のエタノール次いで6倍容のエタノールートルエン(1:5)から再結晶して得たマンデル酸塩[[α]<sup>10</sup><sub>D</sub> - 45.2°]を処理して、(S)-() - (1 - ペンジルー3 - ヒドロキンピロリジン[沸点115~120℃/1.2~1.5 mmHg, [α]<sup>10</sup><sub>D</sub> -3.77°(С=5、メタノール)]8.6gを得る。

#### 参考例 5.

9 - ポラビシクロ[ 3.3.1 ] ノナン( 0.5 Mテト

 $-(m-=+p_{Z}=n_{Z})-1,4-9$ ジンー3ーカルポン酸332mをジクロロメタン3 ml に 密解し、 氷水冷却下かきまぜながら五塩化リ ン250喝を加え、さらに同温度で1時間攪拌する。 反応液を-30℃に冷却し、(S)-1-ペンジルー 3 ~ ヒドロキシピロリジン177mを加え, -30℃ で2時間反応させた後、水洗し、飽和炭酸水素ナ トリウム水器液で洗浄後器旗を留去して油状物を 得る。油状物をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィーに付し、酢酸エチルー酢酸(5:1 v/v) 路出して、 高速液体クロマトグラフィー [カラム:スクンオンル® 5 C<sub>1</sub> 4.6 mm Ø×300 mm, カラム温度:30℃、移動相:テトラーπーベンチルブ ンモニウムプロマイド (3mM) 含有 005 モルリン酸 2 水素カリウム(pH3)ーアセトニトリル(80:20 ▽/▽ ) . 流速:毎分 0.9 m/. 紫外線検出 ( 1254 n m )] で保持時間 28 分を示す YM-09730 のジアステレオ マーAの右旋性光学異性体を得た。これをクロロ ホルム中飽和炭酸水素ナトリウム次いで希塩酸で 処理して YM-09730 のジアステレオマー A の右旋

性光学異性体の塩酸塩 161 幅を得る。

融点 228~230℃(分解)

比旋光度 [α]<sup>11</sup><sub>0</sub> + 116.3 (C=0.5, メタノール)。 実施例 2.

(一) -5-メトキシカルボニル-2.5ージメチル-4-(m-ニトロフェニル) -1.4ージヒドロビリジン-3-カルドン酸 332 電をジクロロメタン3 mlに容解し、水冷下かきまぜながら五塩化リン 250 電を加え、さらに同温度で1 時間提伴する。反応液を-30℃に冷却し、(S)-1ーベンジル-3-ヒドロギンピロリジン 177 隅を加え、-30℃で2時間反応させた後、反応液をジクロロメタン5 mlで発釈し、水5 ml、次いで飽和炭酸水素ナトリウム溶液5 mlで2 回洗浄する。溶媒を液圧濃縮して得られる油状物をシリカゲル(15 g使用)カラムクロマトグラフィーに付し、トルエンー酢酸エチル(4:1 v/v)で溶出して得られる目的物を含む分画を濃縮する。残留物を5 mlのクロロホルムに溶解し、0.8 規定塩酸-エタノール溶

とN.N-ジメチルホルムアミドの混合吞鰈(4: i v/v ) 6 ml に懸濁し、氷冷下に塩化チオニル 0.2 mlを加え、1時間氷冷攪拌する。得られた反 冗液に(S)-1-ペンジルー3-ヒドロキシピロ リシン 450 略とシクロロメタン 3 mlの 密液を氷冷 下に腐下し、更に 15 時間氷冷攪拌する。反応液を ジクロロメタン 10 ml で希釈し、水 10 ml, 飽和炭 酸水業ナトリウム水溶液10ml(2回)。 飽和 食塩水 10 mlで順次先声する。ジクロロメタン層を 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して得 られる油状物をシリカゲル ( 40 g 使用 ) カラムク ロマトグラフィーに付い、トルエンー酢酸エチル (初め4: f y/y, 灰いで1: f y/y)で露出し。 目的物を含む分画を濃縮する。濃縮油状物(990 rs )を10 mlのクロロホルムに密解し、 0.8 規定塩 酸~エタノール溶液 2.6 mlを加えて得られる 熔 液 を再び減圧濃縮する。 残留物を 5 mLのメタノール **に箝解し、一夜氷冷下に静置して折出する結晶を** 迎過, 乾燥してYM-09730 のジアステレオマー Aの右旋性光学異性体の塩酸塩 850 幅を得る。

残留物を2mlのメタノールに溶解し、一夜氷冷下に静置して析出する結晶を戸過、乾燥して YMー09730 のジアステレオマーAの右旋性光学異性体の塩酸塩 350 幅を得る。

融点 226-228℃(分解)

比 旋 光 度 [α]<sup>20</sup> + 116.4°( c = 1, メタノール ) 核磁気共鳴スペクトル (CD,OD, TMS 内部標準,δppm)

1.80~2.70 (2H, broad m, C<sub>4</sub>'-H<sub>2</sub>)
2.32, 2.34 (6H, s, C<sub>2.6</sub>-CH<sub>3</sub>)
3.0~4.0 (4H, m, C<sub>2'.6</sub>'-H<sub>2</sub>)
3.54 (3H, s, -COOCH<sub>3</sub>)
4.42 (2H, s, -CH<sub>2</sub> Ø)
5.08 (1H, s, C<sub>4</sub>-H)
5.30 (1H, m, C<sub>3</sub>'-H)
7.30~8.20 (9H, m, ベンゼン環のH)

#### 実施例 3.

的物を含む分画を濃縮する。残留物を 5 ml のクロ (-) - 5 - メトキシカルボニルー 2,6 - ジメチロホルムに容解し、 0.8 規定塩酸 - エタノール器 ルー4 - ( m - ニトロフェニル ) - 1.4 - ジヒドロ液 1 ml を加えて得られる溶液を再び減圧濃縮する。 ビリジン - 3 - カルボン酸 840 ms を ジクロロメタン

融点 226-228℃ (分解) 比旋光度 [α]<sup>№</sup> +116.4° (c=1, メタノール) 核磁気共鳴スペクトル (実施例 2 で得られる化合物と一致した。)

# 実施例 4.

1) 実施例3と同様にして得られる濃縮油状物 (990 ml)をエタノール10 ml に容解し、再び減 圧濃離した残留物にエタノール5 ml を加えて容解する。溶液を一夜氷舟下に静儼して析出する 結晶を戸過、乾燥し YM-99730のジアステンオマーAの右旋性光学異性体の遊離塩盛730 mgを 得る。

融点 137~139℃

比 旋 光 度 [α]<sup>13</sup> ト 64.8° (c=1, メタノール) 核 磁 気 共鳴 スペクトル (CDCl<sub>1</sub>, TMS内部標準, δppm)

1.40 - 3.0 (6 H, m,  $C_{2',4',3'} - H_{2}$ )

2.3 4, 2.3 5 ( 5 H, s, C<sub>2.5</sub> - C H<sub>2</sub> )

3.65 (5H, s, -COOCH, 及び - CH2 Ø)

5.10 (1H, s, C<sub>4</sub> - H)

5.1 2 ( 1 H. m. C<sub>1</sub>' - H ) 5.78 (1 H, broad s, NH) 7.15~8.24(9 H, m, ベンゼン環の H)

2) YM-09730のジアステレオマーAの右旋性光 学異性体の遊離塩基 700 mg をクロロホルム 10 ml及び 0.8 N塩酸-エタノール軽液 1.8 ml に容解 し、減圧優縮する。得られた抽状物をメタノー ル 3.5 ml 化容解し、一夜氷冷下に舒置して得ら れる結晶を距過, 乾燥して YM-09730 のジアス テシオマーAの右旋性光学異性体の塩酸塩 630 mgを得る。

融点 228~230℃(分解) 比旋光度  $[\alpha]_0^{20} + 116.7^{\circ}(c=1, メタノール)$ 

核磁気共鳴スペクトル

(実施例2で得られる化合物と一致した。)

出願人 山之内製薬株式会社 1-34 リリー アンド カンパニー 代理人 弁理士 藤 野 荷 也 長 井 省 三

第1頁の続き

庁内整理番号 @Int\_Cl.4 識別記号 7242-4C 7138-4C // C 07 D 207/273 211/90 (C 07 D 401/12

207:00 211:00)

東京都荒川区西尾久4-12-11-919号 田端スカイハイ 八 州 男 切発 明 者 磯 村

アメリカ合衆国インディアナ州46226 インディアナポリ 分発 明 者 クラウス ケイ シユ

ス市スクウトン ドライブ4507 ミーゲル

アメリカ合衆国インディアナ州46142 グリーンウッド市 ジエームズ エイツチ 登発 明 者 ウイケル

サンシヤイン ウエイ4068



手 钱 袖 正 春 (方式)



昭和61年4月/6日

存許庁長官 宇 質 道 郎 聚

i. 事件の表示 昭和 61 年券許顧第 12358 号

2 発明の名称

YM - 09730のジアステレオマーA の右旋性光学異性体の新規製造法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

住 所 東京都中央区日本橋本町 2 丁目 5 香地 1

名 称 (6.6.7) 山之内製薬除式会社 代表者 森 間 茂 夫

住 所 アメッカ合業原インディアナ州 46285、インディアナバ

名 称 (イーライ)リリー・アンド カンパニー 代表者 エイ・アール ホエイル

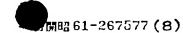
4. 代 寥 人

住 所 東京都板塘区小豆武工丁目1番8号

山之内裂离株式会社 特許部内

(9094) 弁理士 藝 野 僧 也ゃ(ほか 1名)





5. 補正命令の日付

6. 補正の対象

代理権を証明する書面及び明細書

7. 補正の内容

(1) 別紙の通り委任状及び委任状訳文を提出する。

(2) 別紙の通り、明細書の浄書(内容に変更なし)を 提出する。